# EP · US

PCT

# 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 YCT-601	今後の手続きについては、		告の送付通知様式(PCT/ を参照すること。	/ I S A / 2 2 0)
国際出願番号 PCT/JP01/03909	国際出願日 (日.月.年) 10.05.	0 1	優先日 (日.月.年) 10.05	. 00
出願人 (氏名又は名称) サントリー	株式会社			
	<u> </u>			
国際調査機関が作成したこの国際調査この写しは国際事務局にも送付される		(PCT18\$	を) の規定に従い出願人に	送付する。
この国際調査報告は、全部で 3	ページである。			
この調査報告に引用された先行	技術文献の写しも添付されて	: いる。		
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ			· · · · · ·	
b. この国際出願は、ヌクレオチト この国際出願に含まれる書		だおり、次の酢	己列表に基づき国際調査を	行った。
区 この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスク	による配列表		
出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による	配列表		
□ 出願後に、この国際調査機 □ 出願後に提出した書面によ 書の提出があった。	•			含まない旨の陳述
図 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシブルディ	スクによる配	列表に記録した配列が同-	- −である旨の陳述
   2.     請求の範囲の一部の調査が	ぶできない(第 I 欄参照)。			
3. 登明の単一性が欠如してい			-	26
4. 発明の名称は 🗓 出願	<b>種人が提出したものを承認す</b>	-る。	·	
□ 次に	こ示すように国際調査機関か	「作成した。		•
—		- z		· ·
国際	□欄に示されているように、 祭調査機関が作成した。出願 国際調査機関に意見を提出す	<b>負人は、この</b> 国	国際調査報告の発送の日か	
6. 要約書とともに公表される図は、		•		
第 図とする。			※ なし	
出象	<b>頂人は図を示さなかった。</b>			
	別け発明の特徴を一層よくま	計でいる		



	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))  15/16, C12P21/02, C07K14/58		
B. 調査を	<u></u> 行った分野		
	ロラにカリ 最小限資料(国際特許分類(IPC))		
	15/00-15/90, C12P21/02, C07K14/58		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		-
•			
<b>同時間木っ</b> 体	田」と称フェーカン・コークン・コークサ	58-k1-k+ 01 + 05T	
国际調査で使用 JICSTファイ	用した電子データベース(データベースの名称、 ル(JOIS)	調食に使用した用語)	
. ·		•	•
		•	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の	71 Materials 7 and the attention of the second		関連する
カテゴリー*	引用文献名・及び一部の箇所が関連すると		請求の範囲の番号
<u>X</u>	JP 62-044198 A (TORAY IND. INC.)	26. 2月. 1987 (26. 02. 87)	$\frac{1-6}{7,8}$
Y <sub>.</sub>	(ファミリーなし)	•	7,8
X	JP 61-119189 A (GREEN CROSS CO.) (ファミリーなし)	6.6月.1986 (06.06.86)	1-6
. <b>X</b>	EP 683233 A2 (GREEN CROSS CO.) 22	2.11月.1995(22.11.95)	1–6
	& US 5612197 A & JP 7-308199 A		
	•	· .	
X C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
「A」特に関連 もの	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	
	<b>頭日前の出願または特許であるが、国際出願日</b>	出願と矛盾するものではなく、多 の理解のために引用するもの	を明の原理又は理論
・ 以後にな	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、	
	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当	· ·
	里由を付す)	上の文献との、当業者にとって自	
	よる開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	560
□ P 」 国際出席	頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了	了した日 18.07.01	国際調査報告の発送日 07.(	08.01
国際調本機関の		特許庁審査官(権限のある職員)	4B 3037
日本国	国特許庁(ISA/JP)	上條整	· 🚺 📗 📗
	郵便番号100−8915 駅千代田区霞が関三丁目4番3号	新主要品 0.2 _ 2.5 0.1 1.2 0.1	<b>が</b> 中類 2449
<b>米</b> 八年	PIN川仏段が因二丿日4份3万	電話番号 03-3581-1101	内線 3448



国際出願審号 PCT/JP01/03909

C(続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー* Y	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 EP 164273 A1 (SUNTORY LTD.) 11.12月.1985 (11.12.85) & AU 8543272 A & US 5118615 A & JP 60-262592 A	請求の範囲の番号 7,8
·		
J. C.		
		•
		a a
٠.		
		•
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/03909

Int.		·	
	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC	
	S SEARCHED ocumentation searched (classification system followed	hu aloggification symbols)	
Int.	Cl <sup>7</sup> Cl2N15/00-15/90, Cl2P21/02	, C07K14/58	
	ion searched other than minimum documentation to the	_	
	ata base consulted during the international search (nam T FILE (JOIS)	e of data base and, where practicable, scal	ch terms usea)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	JP 62-044198 A (Toray Ind. Inc. 26 February, 1987 (26.02.87), (Family: none)	),	1-6 7,8
<b>x</b>	JP 61-119189 A (Green Cross Co. 06 June, 1986 (06.06.86), (Family: none)	),	1-6
х	EP 683233 A2 (Green Cross Co.), 22 November, 1995 (22.11.95), & US 5612197 A & JP 7-308		1-6
Y	EP 164273 A1 (Suntory Ltd.), 11 December, 1985 (11.12.85), & AU 8543272 A & US 511863 & JP 60-262592 A	L5 A	7,8
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing	"T" later document published after the inter priority date and not in conflict with th understand the principle or theory under "X" document of particular relevance; the c	e application but cited to rlying the invention
date "L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the c	ed to involve an inventive
special	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person	documents, such
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" document member of the same patent f	
	actual completion of the international search ruly, 2001 (18.07.01)	Date of mailing of the international sear 07 August, 2001 (07.	
	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No	о.	Telephone No.	

JCOZ Rec'd PCT/PTO 1 0 JAN 2002 -

The PTO did not receive the following listed item(s)

PCT INITIAL PROCESSING:

PRO 14 2002

RECEIVED

See Const

#### Draft (NOT for submission) - printed on 26.12.2001 06:37:31 PM

0	For r c iving Office use only	
0-1	International Application No.	
0-2	International Filing Date	10.5.01
0-3	Name of receiving Office and "PCT International Application"	
0-4	Form - PCT/RO/101 PCT Request	
0-4-1	Prepared using	PCT-EASY Version 2.91
0-4-1	Tropared using	(updated 01.01.2001)
0-5	Petition	(updated 01:01:2001)
	The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent -Cooperation-Treaty	
0-6	Receiving Office (specified by the applicant)	Japan Patent Office (RO/JP)
0-7	Applicant's or agent's file reference	YCT-601
ı	Title of invention	METHODS FOR REDUCING THE FORMATION OF BYPRODUCTS IN THE PRODUCTION OF RECOMBINANT POLYPEPTIDES
11	Applicant	
II-1	This person is:	applicant only
11-2	Applicant for	all designated States except US
II-4	Name	SUNTORY LIMITED
II-5	Address:	1-40, Dojimahama 2-chome,
		Kita-ku,
		Osaka-shi, Osaka 530-8203
		Japan
11-6	State of nationality	OF
II-7	State of residence	JP
111-1	Applicant and/or inventor	
III-1-1	Applicant and/or inventor This person is:	applicant and inventor
III-1-2	Applicant for	US only
III-1 <i>-</i> 4	Name (LAST, First)	YABUTA, Masayuki
III-1-5	Address:	743-88, Nishi Misono-cho,
_		Tatebayashi-shi, Gunma 374-0038
		Japan
III-1 <i>-</i> 6	State of nationality	JP
III-1 <i>-</i> 7	State of residence	JP

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
III-2	Applicant and/ r invent r	
III-2-1	This person is:	applicant and inventor
111-2-2	Applicant for	US only
111-2-4	Name (LAST, First)	SAWANO, Toshihiro
III-2-5	Address:	907-1, Tanaka-cho,
		Ashikaga-shi, Tochigi 326-0822
		Japan
III-2-6	State of nationality	JP
III-2-7	State of residence	JP .
III-3	Applicant and/or inventor	
III-3-1	This person is:	applicant and inventor
III-3-2	Applicant for	US only
III-3-4	Name (LAST, First)	MASUDA, Yumiko
III-3-5	Address:	4737-1, Nakano,
		Ohra-machi, Ohra-gun,
		Gunma 370-0603
		Japan
III-3-6	State of nationality	JP
III-3-7 —	State of residence	JP
III-4	Applicant and/or inventor	
III-4-1	This person is:	applicant and inventor
111-4-2	Applicant for	US only
111-4-4	Name (LAST, First)	OHSUYE, Kazuhiro
III-4-5	Address:	243, Takara-machi,
		Ohta-shi, Gunma 373-0042
		Japan
III-4-6	State of nationality	JP
III-4-7 ————	State of residence	JP
IV-1	Agent or common representative; or address for correspondence	
	The person identified below is	agent
	hereby/has been appointed to act on behalf of the applicant(s) before the	
	competent International Authorities as: .	
IV-1-1	Name (LAST, First)	SHAMOTO, Ichio
IV-1-2	Address:	YUASA and HARA
		Section 206, New Ohtemachi Bldg.,
		2-1, Ohtemachi 2-chome,
		Chiyoda-ku, Tokyo 100-0004
11/12	Tolonbono No	Japan
IV-1-3	Telephone No.	03-3270-6641
IV-1-4	Facsimile No.	03-3246-0233
IV-1-5	e-mail	yulawpat@yuasa-hara.co.jp

IV-2	Additi nal agent(s)	additional agent(s) with same address as
	7.2.3.112.230.11(0)	first named agent
IV-2-1	Name(s)	IMAI, Shosuke; MASUI, Chuji; KOBAYASHI,
		Yasushi; TOMITA, Hiroyuki; EJIRI, Hiroko
v	Designation of States	rasusit, rollin, nilojani, bolki, niloko
V-1	Regional Patent	EP: AT BE CH&LI CY DE DK ES FI FR GB GR
	(other kinds of protection or treatment,	IE IT LU MC NL PT SE TR and any other
	if any, are specified between parentheses after the designation(s)	State which is a Contracting State of
	concerned)	the European Patent Convention and of
	·	the PCT
V-2	National Patent	AU CA CN JP KR US
	(other kinds of protection or treatment, if any, are specified between	
	parentheses after the designation(s) concerned)	
V-5	Precautionary Designation Statement	
	In addition to the designations made under items V-1, V-2 and V-3, the	
	applicant also makes under Rule 4.9(b)	
	all designations which would be permitted under the PCT except any	
	designation(s) of the State(s) indicated	
	under item V-6 below. The applicant declares that those additional	
	designations are subject to confirmation and that any designation which is not	
	confirmed before the expiration of 15	
	months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant	
	at the expiration of that time limit.	
V-6	Exclusion(s) from precautionary designations	NONE
Vi-1	Priority claim of earlier national application	
VI-1-1	Filing date	10 May 2000 (10.05.2000)
VI-1-2	Number	137228/2000
VI-1-3	Country	JP
VI-2	Priority document request	
•	The receiving Office is requested to prepare and transmit to the	VI-1
	International Bureau a certified copy of	
	the earlier application(s) identified above as item(s):	
VII-1	International Searching Authority Chosen	Japan Patent Office (JPO) (ISA/JP)
VIII	Declarations	Number of declarations
VIII-1	Declaration as to the identity of the inventor	-
VIII-2	Declaration as to the applicant's	-
	entitlement, as at the international filing date, to apply for and be granted a	
\ mu =	patent	
VIII-3	Declaration as to the applicant's entitlement, as at the international filing	-
	date, to claim the priority of the earlier	
VIII-4	application  Declaration of inventorship (only for the	
- 111 7	purposes of the designation of the	-
VIII-5	United States of America)  Declaration as to non-prejudicial	
· III-3	disclosures or exceptions to lack of	-
	novelty	

IX	Check list	numb r of sheets	electronic file(s) attached
IX-1	Request (including declaration sheets)	5	-
IX-2	Description (excluding sequence listing part)	14	-
IX-3	Claims	1	-
IX-4	Abstract	1	-
X-5	Drawings	3	-
X-7a	Sub-total number of sheets	24	
X-6	Sequence listing part of description	2	-
X-7	TOTAL	26	
	Accompanying items	paper document(s) attached	electronic file(s) attached
X-8	Fee calculation sheet	<b>√</b>	-
X-17	PCT-EASY diskette	-	Diskette
X-19	Figure of the drawings which should accompany the abstract		
X-20	Language of filing of the international application	Japanese	·
K-1	Signature of applicant, agent or common representative		
K-1-1	Name (LAST, First)	SHAMOTO, Ichio	(seal)
X-2	Signature of applicant, agent or common representative		
X-2-1	Name (LAST, First)	IMAI, Shosuke	(seal)
X-3	Signature of applicant, agent or common representative		
<b>(-3-1</b>	Name (LAST, First)	MASUI, Chuji	(seal)
K-4	Signature of applicant, agent or common representative		
K-4-1	Name (LAST, First)	KOBAYASHI, Yasushi	(seal)
<b>K-</b> 5	Signature of applicant, agent or common representative		·
<b>&lt;-5-1</b>	Name (LAST, First)	TOMITA, Hiroyuki	(seal)
<b>&lt;-</b> 6	Signature of applicant, agent or common representative		
<b>&lt;-6-1</b>	Name (LAST, First)	EJIRI, Hiroko	(seal)

# FOR RECEIVING OFFICE USE ONLY

10-1	Date of actual receipt of the purported international application	
10-2	Drawings:	
10-2-1	Received	
10-2-2	Not received	

# **PCT REQUEST**

YCT-601

10-3	C rrect d date f actual receipt due t later but timely received papers or drawings c mpleting the purp rted international application		
10-4	Date of timely receipt of the required corrections under PCT Article 11(2)		
10-5	International Searching Authority	ISA/JP	
10-6	Transmittal of search copy delayed until search fee is paid		

# FOR INTERNATIONAL BUREAU USE ONLY

11-1	Date of receipt of the record copy by	
	the International Bureau	

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

# (43) 国際公開日 2001 年11 月15 日 (15.11.2001)

PCT

# (10) 国際公開番号 WO 01/85945 A1

市西美園町743-88 Gunma (JP). 澤野俊博 (SAWANO,

Toshihiro) [JP/JP]; 〒326-0822 栃木県足利市田中町 907-1 Tochigi (JP). 増田由美子 (MASUDA, Yumiko)

[JP/JP]; 〒370-0603 群馬県邑楽郡邑楽町中野4737-1 Gunma (JP). 大末和廣 (OHSUYE, Kazuhiro) [JP/JP];

町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP).

〒373-0042 群馬県太田市宝町243 Gunma (JP).

(74) 代理人: 社本一夫, 外(SHAMOTO, Ichio et al.); 〒 100-0004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手

(51) 国際特許分類7: C12N 15/16, C12P 21/02, C07K 14/58

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/03909

(22) 国際出願日:

41.

2001年5月10日(10.05.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2000-137228 2000年5月10日(10.05.2000) JI

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): サント リー株式会社 (SUNTORY LIMITED) [JP/JP]; 〒530-8203 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号 Osaka (JP). (81) 指定国 (国内): AU, CA, CN, JP, KR, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 籔田雅之 (YABUTA, Masayuki) [JP/JP]; 〒374-0038 群馬県館林 2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD OF INHIBITING THE FORMATION OF BY-PRODUCT IN THE PRODUCTION OF GENETICALLY MODIFIED POLYPEPTIDE

(54) 発明の名称: 遺伝子組換えポリペプチドの生産における副生成物の生成を抑制する方法

(57) Abstract: In a process for producing a polypeptide having serine group by culturing transformed cells, a method of inhibiting the formation of a polypeptide by-product having O-acetylserine group incorporated thereinto by adding at least one member selected from among histidine, methionine and glycine to the medium,; and a process for producing a polypeptide having serine group by culturing transformed cells characterized in that the formation of a polypeptide by-product having O-acetylserine group incorporated thereinto is inhibited by adding at least one member selected from among histidine, methionine and glycine to the medium.

(57) 要約:

形質転換細胞を培養してセリン残基を含有するポリペプチドを製造する方法において、ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加することによりセリン残基の代わりに O-アセチルセリン残基が取り込まれた副生成物であるポリペプチドの生成を抑制する方法、並びに、形質転換細胞を培養してセリン残基を含有するポリペプチドを製造する方法であって、ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加して培養し、セリン残基の代わりに O-アセチルセリン残基が取り込まれた副生成物であるポリペプチドの生成を抑制することを特徴とするセリン残基を含有するポリペプチドの製造方法。

VO 01/85945 A1

			-31		
		•			
					•
					•
					3
					1
			•		
, à					
3. <sup>3</sup>					
					•
					• .
					• .
					• .
					• .
					• .
					• .
					• .
					•
					• .
					•
					•
					•
					•
					•

#### 明細書

遺伝子組換えポリペプチドの生産における副生成物の生成を抑制する方法

# 5 技術分野

本発明は、遺伝子組換え技術を用いたポリペプチドの生産における副生成物の 生成を抑制する方法及び副生成物の生成を抑制することを特徴とする遺伝子組換 えポリペプチドの製造方法に関するものである。

# 10 背景技術

15

20

25

生理活性ポリペプチドの生産においては遺伝子組換え技術が汎用されている。本来、遺伝暗号の翻訳は通常極めて忠実に行われるが、目的ポリペプチド遺伝子の翻訳時において当該目的ポリペプチドのみならず、コドン表で指定されたアミノ酸とは異なるアミノ酸又はアミノ酸誘導体が取り込まれたポリペプチドが副生成する場合がある。例えば、リボソームの mRNA 翻訳の正確度については、高度に精製されたシステインを含まない大腸菌タンパク質であるフラジェリンに [55S] Cys が取り込まれる割合から推定した場合、当該アミノ酸が取り込まれる確率はコドン当たり約 104であった。抗生物質のストレプトマイシンが存在するとコドン表で指定されたアミノ酸とは異なるアミノ酸が取り込まれる確率が著しく増大し、当該翻訳は Arg コドン (CGU と CGC) が Cys コドン (UGU と UGC) に取り違えられるためと考えられている(ヴォート生化学(下),第 2 版,東京化学同人,p869-870, 1998)。

また、Tsai らは、ヒトIL-2の大腸菌内での発現において、本来メチオニンが取り込まれれるべき位置に高頻度でノルロイシンが挿入されることを報告している(Tsai, L. B. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun., Vol. 156, p733-739, 1988)。同様の報告がウシソマトトロピンの発現(Bogosian, G. et al., J. Biol. Chem., Vol. 264, p531-539, 1989)にも見出されており、これらは大腸菌のロイシン合成経路の活性化により、細胞内でノルロイシンが合成され、これがメチオニンの代わりにメチオニン tRNA に付加された結果、発現したタンパク質に取り

込まれたものと推定されている。

5

10

15

20

25

更にノルロイシンの取り込みとは別に、Apostol らは大腸菌による組換えへモグロビンの生産において、本来ロイシンが取り込まれるべき位置にノルバリンが取り込まれたことを示している(Apostol I. et al. J. Biol. Chem., Vol. 272, p28980-28988, 1997)。この場合についても、大腸菌のロイシン合成経路の活性化がノルバリンの生成に結びつきロイシンの代わりに取り込まれたものと推測されている。

上記事例のうち、メチオニンの代わりにノルロイシンが目的ポリペプチドに取り込まれる事例においては、発酵培地中のメチオニン及び/若しくはロイシンの濃度を増加させるか、又はノルロイシンの量を減少させるか、あるいは双方を行うことによって、培地中で増殖させた形質転換微生物において発現される異種ポリペプチドへのノルロイシン取り込みを抑制する方法が知られている(日本国特許第 2879063 号、米国特許第 5599690 号)。

一方、本発明者らは、大腸菌を宿主細胞とした遺伝子組換えによるヒト心房性 ナトリウム利尿ペプチド(human atrial natriuretic peptide:以下、hANPと 記載することもあり、アミノ酸配列は配列番号1に示す通りである:Kangawa, K. et. al., Biochem. Biophys. Res. Commun., Vol. 118, p131-139, 1984) の効率的 な生産方法を検討した結果、hANPを融合タンパク質から生産する効率的生産 方法の構築に成功した(日本国特許第1963624号)。本生産方法において融合タ ンパク質は、大腸菌β-ガラクトシダーゼのN末端部分の97アミノ酸から成る保 護ペプチド、リジン残基を含む3アミノ酸残基のリンカー配列(Gln-Phe-Lys) 及びhANPより構成され、この融合タンパク質遺伝子はpBR322由来の発現べ クター上にコードされている。融合タンパク質遺伝子の転写は大腸菌由来のラク トースプロモーターにより行われ、発現した融合タンパク質は大腸菌内で封入体 として蓄積する。得られた融合タンパク質は変性剤で可溶化後、リジン残基を特 異的に認識し切断するプロテアーゼである API(アクロモバクター プロテアー ゼ I [Masaki, T. et. al., Biochim, Biophys, Acta, Vol. 660, p51-55, 1981]) を作 用させることでhANPが遊離し、クロマトグラフィーによる精製を経てhAN Pが得られる。

本発明者らはこのhANP生産プロセスを検討していく中で、hANPに物理化学的性質が類似し、クロマトグラフィー操作による分離が容易ではない不純物を見出した。この不純物は分析用の逆相高速液体クロマトグラフィー(RP-HPLC)による分析において、hANPの溶出位置のわずか後方に溶出される物質として検出され、酵素反応で切り出されたhANPに対して約5%の割合で存在する(以後この不純物である副生成ポリペプチドをR1と記載する)。また、当該R1は生産スケールで用いられる分取用のHPLCを用いた場合、hANPとはベースライン分離せず、hANPの溶出ピークのテール部分に重なって溶出するため、容易に分離できない性質を有していた。

遺伝子組換えポリペプチドの製造において、精製工程において不純物である副生成物を除去するために収量が減ってしまうことが生産コストの面から問題となる場合があり、当該副生成物の生成を抑える手段を見出すことは、高純度の遺伝子組換えポリペプチドを生産する上で重要である。従って、本発明は遺伝子組換えポリペプチドの生産における副生成物の生成を抑制する方法及び副生成物の生成を抑制することを特徴とする遺伝子組換えポリペプチドの製造方法を提供することを目的とする。

# 発明の開示

20

25 本発明は、形質転換細胞を培養してセリン残基を含有するポリペプチドを製造する方法において、ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加することによりセリン残基の代わりに O-アセチルセリン残基が取り込まれた副生成物であるポリペプチドの生成を抑制する方法を提供する。

本発明はさらに、形質転換細胞を培養してセリン残基を含有するポリペプチド

PCT/JP01/03909 WO 01/85945

を製造する方法であって、ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一 つを培地に添加して培養し、セリン残基の代わりに O-アセチルセリン残基が取り 込まれた副生成物であるポリペプチドの生成を抑制することを特徴とするセリン 残基を含有するポリペプチドの製造方法を提供する。

5

15

25

# 図面の簡単な説明

図 1 は、発現ベクター $pGH \alpha 97SII$  の模式図を示す。

図2は、酵素反応の終了後、融合タンパク質から切り出されたhANPを逆相 HPLC で分析した結果を示す。

図3は、R1の構造分析に係るマススペクトル分析の結果を示す。 10

# 発明を実施するための最良の形態

# (1) 不純物R1の同定

本発明者らは、hANPの生産プロセス中に生じる上記不純物について解析す べく、分析用 C18 逆相高速液体クロマトグラフィーを用いて R 1 ピークを分取し、 その構造解析を行った。分析はマススペクトル分析、アミノ酸配列分析により行 った。その結果、R1はhANPに比べ分子量が 42 だけ大きい物質であること が確認された。またR1のアミノ酸配列を分析したところ、hANPと同じアミ ノ酸配列であったことから、R1はhANP中のあるアミノ酸が別のアミノ酸と 置換されたものではなく、何らかの修飾を受けたアミノ酸が含まれたhANPの . 20 誘導体であると判断された。

さらに、もし修飾部位が複数個存在した場合、それらの組み合わせにより生ず る多数の誘導体の出現が考えられるが、実際は分析用 HPLC でシングルピークし か得られておらず、このことから修飾部位は1箇所と考えられた。修飾基の構造 については、生合成の過程において生ずる修飾反応でかつ分子量が 42 であった ことから、アセチル化されたものであることが考えられる。

アセチル化の部位についてはhANPのアミノ酸配列から、セリン残基、アル ギニン残基及びチロシン残基に対する修飾の可能性が考えられるため、まず h A NPのC末端に1箇所存在するチロシン残基についてC末端アミノ酸分析を行っ

たところ、R1のC末端アミノ酸はチロシンであることが判明し、チロシン残基における修飾の可能性は否定された。さらにアルギニン残基についてはアルギニンを特異的に認識するプロテアーゼ(トリプシン)の切断がR1においても正常に行われることからその可能性は低いと考えられる。従って、アセチル化はセリン残基において生じているものと判断した。これはセリンのアセチル体であるO-アセチルセリン残基は細胞内で合成されることが判明しており、ポリペプチドへの翻訳時にセリン残基の代わりに取り込まれる可能性があることからも十分に考えられる。また、R1がポリペプチドへの翻訳時に生じていることは、融合タンパク質からhANPを遊離させた時点からR1が検出できることからも推測される。従って、R1に生じた修飾は、融合タンパク質の発現時に生じたものであり、精製過程で生じたものではないと判断された。

# (2) 不純物R1の生成抑制

10

15

本発明者らは培養工程においてR1の生成を減少させることを検討した。大腸菌を宿主細胞として組換えペプチドを生産した場合、分子量を 42 だけ大きくするような修飾についての報告はなく、従って、R1に関して生成を抑制する手段について全く不明であった。そこで本発明者らは、タンパク質の構成成分であるアミノ酸に着目し、培地ヘアミノ酸を添加することで当該アミノ酸の生合成を抑制し、O-アセチルセリン等の生合成中間体の生成を抑制することによりR1の生成を抑制することを試みた。

20 検討は18種類 (L-アラニン、グリシン、L-ロイシン、L-イソロイシン、L-フェニルアラニン、L-セリン、L-メチオニン、L-システイン、L-トリプトファン、L-プロリン、L-グルタミン、L-グルタミン酸、L-アスパラギン、L-アスパラギン、L-アスパラギン、L-アルギニン、L-リジン及びL-ヒスチジン)のアミノ酸のいずれかを添加してhANP生産菌を培養し、hANP及びR1の25 生成量を比較することにより行った。

なお、L-バリン添加は菌の増殖阻害を引き起こすため実施しなかった。また L-チロシンの添加はチロシンの溶解度が低く、大量培養時に不適切と考えられたた め検討しなかった。

検討の結果、18種類のL-アミノ酸のうち、グリシン、ヒスチジンあるいはメ

チオニンの添加がR 1 生成を 50%以上抑制し、これらのアミノ酸の添加がR 1 生成の抑制の効果が大きいことが明らかになった。即ち、これらのアミノ酸を培地へ添加することで、R 1 の生成が抑制されること、また菌体当たりの封入体生産量も増加させる効果もあることが明らかとなり、高純度の h A N P を大量生産する際に有用な方法であることが判明した。なお、上記アミノ酸の添加量は、培養終了時点においても、添加したアミノ酸(グリシン、ヒスチジン及び/又はメチオニン)の宿主細胞における生合成が抑制される量を培地中に添加すればよく、例えば、培養中に培地中のアミノ酸含有量をモニターしてそれが欠乏しないように適宜添加してもよい。また菌体のアミノ酸組成(Frederick C.H. et al., Chemical Composition of Escherichia coli in Escherichia coli and Salmonella, second edition, ASM press, p.13-16 に記載)、得られる菌体濃度、発現させるタンパク質のアミノ酸組成及びその発現量により、必要とされる添加アミノ酸量を算出し、それが培養終了時点においても十分に残存する量を最初から培地に添加することも可能である。

5

10

15

20

25

本発明の実施例においてはグリシン、ヒスチジン又はメチオニンについてそれ ぞれのアミノ酸を単独で添加した場合についての検討を実施したが、これらを組 み合わせることにより、さらにR1の生成が抑制されることは十分に期待できる。 また発明者らはhANP生産を例にこれらの検討を実施したが、遺伝子組換え

技術を用いたポリペプチドの生産において+42の分子量を与える不純物の生成は h A N P 以外のペプチド又はタンパク質 (特にセリンを含有するもの)を生産する場合でも十分に起こり得るものであり、本方法は遺伝子組換えで生産するペプチド又はタンパク質に広く適応できる。また、ペプチド又はタンパク質の構造によっては、1個のセリン残基のみならず、複数のセリン残基を有する場合があり、その複数のセリン残基の1箇所以上にO-アセチルセリン残基が取り込まれた副生成物が1種類以上生成することが考えられ、本発明はそれらの生成の抑制をすることも期待できる。

本発明において適応が可能なペプチドの例としては、A-type Natriuretic Peptide、 B-type Natriuretic Peptide、 Bradykinin、 Big Gastrin、Calcitonin、 Calcitonin、 Calcitonin gene related peptide、 Corticotropin Releasing Factor、 Cortistatin、

C-type Natriuretic Peptide. Defesin 1. Elafin.  $\alpha$ -Endorphin β-Endorphin, \gamma-Endorphin, Endothelin-1, Endothelin-2, Big Endothelin-1, Big Endothelin-2, Big Endothelin-3, Enkephalin, Galanin, Big Gastrin, Gastric Inhibitory Polypeptide. Ghrelin. Glucagon. Glucagon-like peptide -1. Glucagon-like peptide -2. Growth Hormone Releasing Factor. Histatin 5 Insulin, Joining Peptide, Luteinizing Hormone Releasing Hormone, Melanocyte Stimulating Hormone. Midkine. Neurokinin A. Neuropeptide Y. Neurotensin. Oxytocin. Proadrenomedullin N-terminal 20 Peptide. PTH related peptide . Peptide Histidine-Parathyroid Hormone . Methionin-27. Pituitary Adenylate Cyclase Activating Polypeptide 38. 10 Serum Thymic Factor. Secretin . Platelet Factor -4. Peptide T. Somatostatin、 Urocortin、 Vasoactive Intestinal Peptide 及びこれらの誘導 体が挙げられ、タンパク質の例としては Growth Hormone 及びその誘導体を挙 げることができる。

15 本発明では、セリン残基を含有するポリペプチドの分子量が約1000~20000であるポリペプチドについて実施することが好ましい。また、セリン残基を含有するポリペプチドが、心房性ナトリウム利尿ペプチドであることがより好ましく、心房性ナトリウム利尿ペプチドが、ヒト心房性ナトリウム利尿ペプチドであることが最も好ましい。

20 本発明に用いることができる宿主細胞は、遺伝子組換えポリペプチドの製法に 用いることができるものであれば特に限定されるものではない。例えば、原核細 胞又は真核細胞の何れでもよく、原核細胞としては細菌(大腸菌、枯草菌等)、 真核細胞としては酵母(Saccharomyces 属等)、動物細胞(CHO 細胞等)を挙 げることができる。宿主細胞としては、細菌、酵母などを含む微生物が好ましく、 25 特に大腸菌が好ましい。

即ち、本発明は以下のものに関する。

a) 形質転換細胞を培養して遺伝子組換えポリペプチドを製造する方法において、 ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加することに より、副生成物であるポリペプチドの生成を抑制する方法、

b) 形質転換細胞を培養して遺伝子組換えポリペプチドを製造する方法であって、 ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加して培養し、 副生成物であるポリペプチドの生成を抑制することを特徴とする遺伝子組換えポ リペプチドの製造方法、

- 5 c)副生成ポリペプチドの分子量が遺伝子組換えポリペプチドに対して+42 の修 飾を受けた誘導体であるa)又はb)記載の方法、
  - d) 副生成ポリペプチドがアセチル化された誘導体であるa) 乃至c) 記載の方法、
- e)遺伝子組換えポリペプチドがセリンを分子内に有するポリペプチドである a) 10 乃至 d) 記載の方法、
  - f)遺伝子組換えポリペプチドの分子量が約1000~2000であるa)乃至e)記載の方法、
  - g) 遺伝子組換えポリペプチドが心房性ナトリウム利尿ペプチドであるf) 記載の方法、
- 15 h) 心房性ナトリウム利尿ペプチドがヒト心房性ナトリウム利尿ペプチドである g) 記載の方法、
  - i) 形質転換細胞を培養して遺伝子組換えポリペプチドを製造する方法において、 宿主細胞が原核細胞又は真核細胞微生物である a) 乃至 h) 記載の方法、
  - j) 宿主細胞が、微生物である i) 記載の方法、及び
- 20 k) 微生物が、大腸菌であるj) 記載の方法。

#### 産業上の利用可能性

25

本発明は、形質転換細胞を培養して遺伝子組換えポリペプチドを製造する方法において、ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加することにより副生成物ポリペプチドの生成を抑制する方法、及び副生成物の生成を抑制することを特徴とする遺伝子組換えポリペプチドの製造方法に関するものである。特にセリン残基の代わりに O-アセチルセリン残基が取り込まれた副生成物ポリペプチドの生成を抑制する効果があり、本発明により、高純度の遺伝子組換えポリペプチドを従来よりも低い生産コストで提供することが可能となる。

# 実施例

5

以下に、実施例において本発明を詳細に述べる。本発明についての種々の変更、 修飾を行うことが当業者には可能であり、従って、本発明は実施例に限定される ことなく、これらの変更、修飾をも含むものである。

実施例1:発現ベクターの作製

大腸菌β-ガラクトシダーゼのN末端部分の97アミノ酸から成る保護ペプチド(配列番号2)、リジン残基を含む3アミノ酸残基のリンカー配列(Gln-Phe-Lys)及びh A N P(配列番号1)より構成される融合タンパク質をコードする遺伝子を、Ball-PvuII領域を欠失させたpBR322(Nature. 1980; 283:216-8)の EcoRI、DraI 部位にクローニングし、発現ベクターpGH α 97SII を作製した(図1:融合タンパク質遺伝子配列は省略)。発現ベクターの構築方法は常法に従った。

# 実施例2:R1の同定

15 (1) 培養及び封入体回収

上記の発現プラスミドが導入された大腸菌 W3110 株 (W3110/pGH α 97SII) を、ジャーファーメンターを用いて表 1 に示す NU 培地を用いて培養した。

表 1 NU培地の組成(培地 1L 当たり)

-	TITO BOSONE CHO ID TO SA		
	酵母エキス	4 g	
1	リン酸2水素カリウム	<b>4</b> g	
1	リン酸水素2カリウム	4 g	
	リン酸水素2ナトリウム	2.8 g	
ţ	塩化アンモニウム	$0.2~\mathrm{g}$	
7	硫酸アンモニウム	$1.2 \mathrm{~g}$	
1	$MgSO_4 \cdot 7H_2O$	2 g	
:	$FeSO_4 \cdot 7H_2O$	40  mg	
(	$CaCl_2 \cdot 2H_2O$	40  mg	
	$MnSO_4 \cdot nH_2O$	10 mg	
	$AlCl_2 \cdot 6H_2O$	10 mg	
	$C_0Cl_2 \cdot 6H_2O$	4 mg	
1	$ZnSO_4 \cdot 7H_2O$	$2  \mathrm{mg}$	
	$Na_2M_0O_4 \cdot 2H_2O$	$2 \mathrm{mg}$	
	$\mathrm{CuCl_2} \cdot 2\mathrm{H_2O}$	1 mg	
	H₃BO₄	$0.5~\mathrm{mg}$	
	テトラサイクリン塩酸塩	2mg	

培養はグルコース濃度 4.5%、33℃、pH7.0、溶存酸素濃度 30%の条件で行い、pH 及び溶存酸素濃度はそれぞれアンモニア水の滴下、攪拌回転数の上昇により制御した。グルコースが消費された後、培養温度を 37℃に制御してグリセロールを炭素源として逐次添加することにより、 h A N P 融合タンパク質の発現を促し、約 30 時間の培養を行った。培養後の菌体には封入体の形成が認められ、発現した融合タンパク質は全菌体タンパク質の 30%以上であった。

10 培養後、マントンーゴーリンホモジナイザー(15M-8AT)を用いて、培養液を 500Kg/cm²の条件でホモジナイズ処理し、遠心機により沈殿画分(封入体)を回収した。次に、培養液と等量の 30mM Tris・HCl (pH9.3)緩衝液を添加し、懸濁後、再度遠心分離を行い、沈殿を回収した。この洗浄操作をさらにもう一度繰り返し、最終的に得られた沈殿を適量の 30mM Tris・HCl (pH9.3)緩衝液に懸濁した。

#### 15 (2) R 1 の検出

5

次に、得られた封入体を 5M 尿素を含む 30mM Tris・HCl (pH9.3)緩衝液に懸濁・溶解した。封入体は水に懸濁した場合、OD660 値が 220 になる分量を使用し

た。この封入体溶解液に、3.5 ユニット/L の割合で API(和光純薬)を添加し、30 ℃で 1.5 時間切断反応を実施した。図 2 は酵素反応の終了後、切り出された h A N P を逆相 HPLC で分析したものである。 分析はカラム温度 40℃、流速 1ml/min.、A 液; トリフルオロ酢酸溶液(1→1000)、B 液; アセトニトリル・トリフルオロ酢酸溶液(0.95→1000)混液(1:1)を使用し、B 液の初期濃度を 43%とし、分析開始後 B 液を一定量ずつ増加させて、16 分間で 52%となるよう なグラジエント法により行った。R 1 は h A N P に対する相対溶出時間が 1.1 の 不純物として検出された。

#### (3) R1の精製

5

10 次に、R1の構造分析のため、R1の精製を行った。酵素処理の終了後の反応 液にpHが5.0となるように酢酸を添加し、保護ペプチドを沈殿させた後、沈殿 を遠心分離で除去した。次に、2.5M 尿素を含む50 mM 酢酸アンモニウム液 (pH5.0)で平衡化した CM-トヨパール(TOSOH)に上清を添加して、R1及 びhANPを吸着させた後、塩化ナトリウムの塩濃度勾配で溶出させ、hANP 及びR1を含む画分を分取した。

得られた分画に 20% (vol/vol) に相当する量の酢酸を加え、オクタデシル (C18) をリガンドとする逆相系カラム (soken ODS) に通液し、hANPをカラムに吸着させた後、アセトニトリル濃度勾配によりhANPを溶出させ、hANP及びR1を含む画分を分取した。

20 このようにして得られた分画を分析用逆相 HPLC カラム(YMC-Pack ODS-A-302:4.6mm x 150mm)にかけ、R 1 のピークを分取することで、高純度のR 1 を得た。

#### (4) R1の構造分析

R1の構造分析は、エドマン法によるN末端からのアミノ酸配列、及びマスス ペクトル (エレクトロスプレー・イオニゼーション法) による分子量測定により 行った。その結果、N末端からの配列は h A N P の配列に一致していることが判 明した。一方、マススペクトル分析の結果は分子量 3122 となり、h A N P の分子量 3080 に比べ 42 だけ大きい分子であることが明らかとなった(図 3)。これらの分析結果を考察したところ、R 1 は何らかの修飾を受けた h A N P であると

推測された。この修飾基については+42の分子量及び細胞内で生じる修飾反応であることからアセチル基と推測された。 h A N P のアミノ酸配列からは、セリン残基、アルギニン残基及びチロシン残基に対する修飾の可能性が考えられるが、特にセリン残基での修飾の可能性が高いと考えられた。これはセリンのアセチル体である O-アセチルセリンが細胞内で合成されることが知られており (Kredich, N. M.: Biosynthesis of cystein in Escherichia coli and Salmonella, secondedition ASM press, p514-527)、ポリペプチドへの翻訳時に O-アセチルセリンがセリンの代わりに取り込まれると考えられるためである。

# 10 実施例3:アミノ酸の添加とR1の生成抑制

# (1) 培養

5

15

20

25

W3110/pGH α 97SII の凍結保存菌を 100ml の LBD 培地(1%トリプトン、0.5% 酵母エキス、1%ブドウ糖、0.1M リン酸カリウム緩衝液[pH7.0]) に接種し、37℃ で約7時間振盪培養を行った。得られた培養液に最終濃度 10%になるようにグリ セロールを添加したのち 1mL ずつバイアル 2 0 本に分注し、凍結保存を行い以 降の実験に用いた。

この凍結保存菌を 200mL の表 1 の NU 培地 (但し、pH7.2、炭素源にはグルコース(4g/L)を使用し、酵母エキス 0.1g/L に変更したもの) に植え、33℃で一晩振盪培養した。菌体を遠心により集菌し、生理食塩水(0.9%NaCl)で一度洗浄し、最初の菌体濃度の 7 倍から 8 倍になるように生理食塩水 (0.9%NaCl) を適量加え懸濁した。

次に、この菌体懸濁液 2mLを、L-アラニン、 グリシン、 L-ロイシン、 L-イソロイシン、 L-フェニルアラニン、 L-セリン、 L-メチオニン、 L-システイン、 L-トリプトファン、 L-プロリン、 L-グルタミン、 L-グルタミン酸、 L-アスパラギン酸、 L-アスパラギン酸、 L-アルギニン、 L-リジン及び L-ヒスチジンのいずれかを 3g/L の濃度で含む 100mL のNU培地(但し、pH6.9-7.0、酵母エキスは 0.1g/L 、炭素源にはグリセリン(10g/L)を使用)に添加し、37℃で一晩培養した。

# (2) 封入体回収及びR1の生成抑制

各フラスコの培養液から遠心分離(7000rpm、20分)により菌体を回収後、5 ml の脱イオン水に懸濁し、超音波細胞破砕機により破砕処理を行った。次に、遠心分離(12000rpm、5分)により封入体を沈殿画分に回収し、5 ml の30mM Tris・HCl (pH9.3)緩衝液で懸濁し、再度遠心分離(12000rpm、5分)を行い、封入体の洗浄及び濃縮を行った。

次に、得られた封入体を 5M 尿素を含む 30mM Tris・HCl (pH9.3)緩衝液 1 mL に懸濁・溶解した。封入体は 1 mL の水に懸濁した場合、OD660 値が 22 になる分量を使用した。融合タンパク質からの h A N P の遊離は、0.004 ユニット/mL 反応液の API プロテアーゼ (和光純薬)を添加し、30℃で約 150min の反応により行った。反応後、遠心分離(12000rpm、5分)を行い、得られた上清 300 μLに 13.5~15.5 μL の 5%酢酸を添加し、450 μL の精製水で希釈した。この操作で生じた沈殿は遠心分離(12000rpm、5分)により除去し、上清を HPLC(カラム: YMC-Pack ODS-A302)で分析した。R 1 濃度は、h A N P に対するピークのエリアの面積比により算出した。

15 表2はhANPに対するR1の生成量を相対比較したものである。

5

10

表2 hANP に対するR1の生成量の比較

添加アミノ酸	h ANP に対する	単位菌体あたりの
	R1の相対比率	封入体生産量(相対
	(%)	比)
添加なし	8.97	1.00
L-Lysine	6.42	1.88
L-Threonine	5.48	1.95
L-Methionine	4.15	1.84
L-Alanine	5.00	1.30
L-Tryptophan	10.08	0.76
L-Serine	5.24	1.24
L-Glycine	4.26	1.25
L-Histidine	3.71	1.39
L-Isoleucine	5.90	1.22
L-Glutamic acid	5.57	1.68
L-Glutamine	6.10	1.16
L-Arginine	5.02	1.92
L-Aspartic acid,	6.83	1.87
L-Asparagine	6.35	1.86
L-Proline	9.01	1.62

その結果、検討を行ったアミノ酸の内、ヒスチジン、メチオニンあるいはグリシンの添加はR1の生成抑制に効果が大きく、対照(アミノ酸を添加しない場合)に比べ、50%以上R1の生成量が減少することが判明した。またこれらのアミノ酸の添加は菌体当たりの封入体生産量を増加させる効果があることが明らかとなった。R1生成抑制効果のあるヒスチジン、メチオニンあるいはグリシンの中では、封入体生産量を含めて考慮した際に、メチオニン添加がhANPに対するR1生成量が最も低く、R1の生成抑制に効果的であることが判明した。

なお、L-ロイシン、 L-フェニルアラニン、及び L-システインは、融合タンパク質発現を低下させたため、封入体が回収できず、これらのアミノ酸の添加はhANP生産に有効でないことが明らかとなった。

10

## 請求の範囲

- 1. 形質転換細胞を培養してセリン残基を含有するポリペプチドを製造する方法において、ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加することによりセリン残基の代わりに O-アセチルセリン残基が取り込まれた副生成物であるポリペプチドの生成を抑制する方法。
- 2. 形質転換細胞を培養してセリン残基を含有するポリペプチドを製造する方法であって、ヒスチジン、メチオニン又はグリシンの少なくとも一つを培地に添加して培養し、セリン残基の代わりに O-アセチルセリン残基が取り込まれた副生成物であるポリペプチドの生成を抑制することを特徴とするセリン残基を含有するポリペプチドの製造方法。
- 3. 形質転換細胞を培養してセリン残基を含有するポリペプチドを製造する方法において、宿主細胞が原核細胞又は真核細胞である請求項1乃至2記載の方法。
- 4. 宿主細胞が、微生物である請求項3記載の方法。
- 15 5. 微生物が、大腸菌である請求項4記載の方法。

10

- 6. セリン残基を含有するポリペプチドの分子量が約1000~2000で ある請求項1乃至5のいずれかに記載の方法。
- 7. セリン残基を含有するポリペプチドが、心房性ナトリウム利尿ペプチドである請求項1乃至6のいずれかに記載の方法。
- 20 8. 心房性ナトリウム利尿ペプチドが、ヒト心房性ナトリウム利尿ペプチドである請求項7記載の方法。

Fig. 1

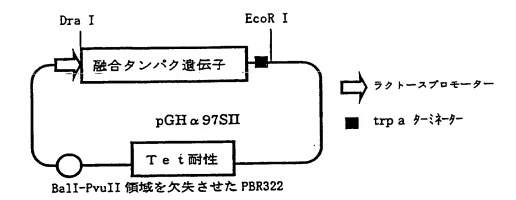
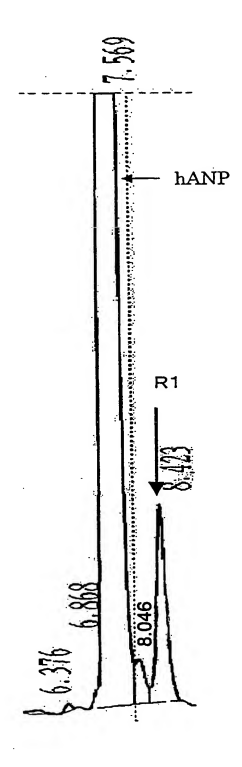
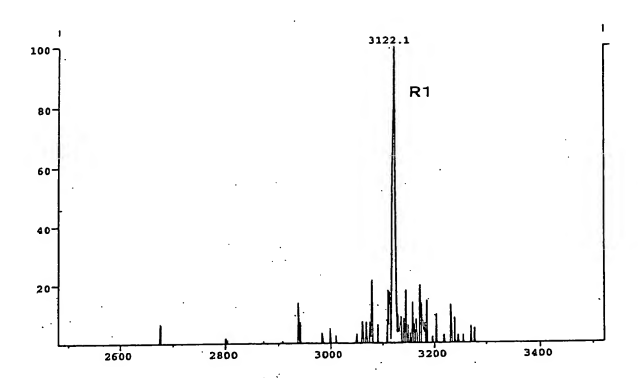


Fig. 2



2/3

Fig. 3



SEQUENCE LISTING 〈110〉サントリー株式会社 〈120〉遺伝子組換えポリペプチドの生産における副生成物の生成を抑制する方法 <130>YCT-601 5 <160>2 <210>1 <211>28 <212>PRT 10 〈213〉ヒト <223>hANP <400>1 Ser Leu Arg Arg Ser Ser Cys Phe Gly Gly Arg Met Asp Arg Ile Gly 15 5 10 15 Ala Gln Ser Gly Leu Gly Cys Asn Ser Phe Arg Tyr 20 25 <210>2 <211>97 <212>PRT 20 <213>Escherichia coli  $\langle 223 \rangle$ N terminal of  $\beta$ -galactosidase <400>2 Thr Met Ile Thr Asp Ser Leu Ala Val Val Leu Gln Arg Arg Asp Trp 5 10 25 Glu Asn Pro Gly Val Thr Gln Leu Asn Arg Leu Ala Ala His Pro Pro 30 20 25

45

Phe Ala Ser Trp Arg Asn Ser Glu Glu Ala Arg Thr Asp Arg Pro Ser

40

35

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/03909

		·	
A. CLASSIFICATION OF SUBJ Int.Cl <sup>7</sup> C12N15/1	ECT MATTER .6, C12P21/02, C07	K14/58	
According to International Patent C	lassification (IPC) or to both n	national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED			
	0-15/90, C12P21/0	2, C07K14/58	
		ne extent that such documents are included	
Electronic data base consulted durin JICST FILE (JOIS)	g the international search (nan	me of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED	TO BE RELEVANT		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	A (Toray Ind. Inc 1987 (26.02.87),	.),	1-6 7,8
06 June, 1986	JP 61-119189 A (Green Cross Co.), 06 June, 1986 (06.06.86), (Family: none)		
22 November,	EP 683233 A2 (Green Cross Co.), 22 November, 1995 (22.11.95), & US 5612197 A & JP 7-308199 A		
11 December, & AU 8543272	EP 164273 Al (Suntory Ltd.), 11 December, 1985 (11.12.85), & AU 8543272 A & US 5118615 A & JP 60-262592 A		
			<del></del>
Further documents are listed in     Special categories of cited documents.		See patent family annex.	
"A" document defining the general state	e of the art which is not	priority date and not in conflict with the	e application but cited to
"E" considered to be of particular relevant earlier document but published on the considered to be of particular relevant.	ince or after the international filing	"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the c	erlying the invention
date "L" document which may throw doubts cited to establish the publication da	on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone	red to involve an inventive
special reason (as specified)  "O"  document referring to an oral disclo		"Y" document of particular relevance; the c considered to involve an inventive step combined with one or more other such	when the document is
means combination being obvious to a pers  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed document member of the same pater			skilled in the art amily
Date of the actual completion of the i 18 July, 2001 (18.	07.01)	Date of mailing of the international searce 07 August, 2001 (07.	:h report 08 . 01 )
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

	風する分野の分類(国際特許分類(IPC)) N15/16, C12P21/02, C07K14/58		·
調査を行った	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) N15/00-15/90, C12P21/02, C07K14/58		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
JICSTファイ		、調査に使用した用語)	
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
$\frac{X}{Y}$	JP 62-044198 A (TORAY IND. INC.) (ファミリーなし)	26. 2月. 1987 (26. 02. 87)	<del>1-6</del> <del>7, 8</del>
X	JP 61-119189 A (GREEN CROSS CO.) 6.6月.1986 (06.06.86) (ファミリーなし)		1-6
X	EP 683233 A2 (GREEN CROSS CO.) 22 & US 5612197 A & JP 7-308199 A	2.11月.1995(22.11.95)	1-6
X C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了	7した日 18.07.01	国際調査報告の発送日 07.(	08.01
日本国	D名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 上條 肇	4 B 3 0 3 7
東京都千代田区能が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	ア 内線 3448

C (続き)       関連すると認められる文献         引用文献の       関連する				
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
	EP 164273 A1 (SUNTORY LTD.) 11.12月.1985 (11.12.85) & AU 8543272 A & US 5118615 A & JP 60-262592 A	7, 8		
·				
į				